PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

62-046504

(43)Date of publication of application: 28.02.1987

(51)Int.CI.

H01F 1/02 CO8L 63/00

(21)Application number: 60-186188

(71)Applicant: NAKABAYASHI MASAHIKO

(22)Date of filing:

23.08.1985

(72)Inventor: NAKABAYASHI MASAHIKO

(54) THERMOSETTING RESIN MAGNET COMPOSITION

PURPOSE: To contrive improvement both in productivity and durability of the titled composition by a method wherein the composition, in which phenol resin is used as a hardening agent, is formed into an bonding agent for a plastic magnet in a state wherein a very small quantity of a cocatalyst is contained in various kinds of epoxy resin. CONSTITUTION: The bonding agent of weight ratio of 5W30%, consisting of epoxy resin, phenol resin and a cocatalyst, is mixed into various kinds of magnetic powder. The phenol resin is the reactive substance consisting of phenol or alkyl phenol and the like and formaldehyde, and also the phenol resin is the novolac type resin reacted by acid catalyst or the resol type resin reacted by alkaline catalyst. The adding quantity of each catalyst is to be 3% or less for resin composition, and a fibrous reinforcing material of 1W30% is added for the purpose of improvement of the heat-resisting property, strength and the like of the molded article. As this composition has the conservative stability of 1W6 months or thereabout at room temperature, no defective molded article is generated in the industrial production, and the deterioration in physical property due to the amine of magnetic powder can be prevented.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

特開昭62-46504 (2)

では乾燥して脆くなったり、さらには変形したりすることが多い、また吸水すると磁粉が変質し、 磁石としての特性まで変化することがある、その 他の熱可塑性樹脂を用いても樹脂本来の特性にも とずく欠点が同様に問題となる。

この特願では、エボキシ樹脂としては線状脂肪族型、グリシジルエステル型、グリシジルアミン型、脂環族型、ピスフェノールA型、リボラック型、等良く知られているエボキシ樹脂に対して硬化剤にはアミン系硬化剤としてメンセンジアミン、メタフェニレンジアミン、ジアミノジフェニール

メタン・ジアミノジフェニールスルホン・ジシアンジアミド,BF3 モノエチールアミンを使用しさらに酸無水物系硬化剤としては無水トリメリット酸、無水ピロメリット酸、無水ベンゾフェノンテトラカルボキシル酸、無水メチールナジック酸無水クロレンド酸等を使用している.

これらのエポキシ樹脂および硬化剤を適当に組合わせて硬化物の熱変形温度が150℃以上のエポキシ樹脂組成物がプラスチック磁石の結合剤に関示して好ましいとしている。しかしこの特願に関示されているブラスチック磁石組成物は以下のような点において問題をかかえている。

アミン系の硬化剤を用いての組成物は保存存を性が短く、工業生産において成形性が短時間でして成形できなくなる、多量に使用するのいるとなるのではなどである。 発行性を低下させる、この特性などで成形品を高温度で使用すると顕著であるなどのに成形品を、一方酸無水物系の硬化剤はすべて硬化時間が長く、たとえば、O.5~18時間もの硬

そこで本発明者はアミン系あるいは酸無水物系以外の硬化剤を使用してのエポキシ樹脂組成物で前記問題点が解決できないかと考え、種々検討した結果、各種エポキシ樹脂に微量の助触媒の存在下でフェノール樹脂を硬化剤とする組成系をブラスチック磁石の結合剤とする検討を行った.

その結果各種エボキシ樹脂に 微量の第3級 アミン, イミダゾール等の助触媒を混入した系に 例えばフェノールノボラックのような硬化剤を もちいた 組成系のエボキシ樹脂結合剤は, ゲル化が砂単位, 例えば最も早いものでは 6 0 秒以内でゲル化

が起こり、金型からの取り出し時間も例えば 1 2 0 秒以内でも可能である結合剤ができうる事を見いだした。

硬化剤としてのフェノール反応物はフェノールとホルムアルデヒドの付加縮合反応物で固形状程度まで反応を進めたノボラック型のものが作業性

特開昭62-46504 (3)

が良好である・フェノールはクレゾール,メタキ シレンなどのアルキルフェノールとホルムアルデ ヒド反応物であってもよい・

硬化促進剤は第3級アミン、各種イミダゾール類、BF3 ピペリジン、トリアゾール類、イミダゾール結塩、有機酸とイミダゾールとの錯塩等が使用できる。

磁粉としてはハードフェライト、ソフトフェライト、希土類遂移金属系、アルニコ磁石粉、マンガンピスマス磁石粉が使用でき磁粉に限定されるものではない、特に活性度が高い希土類磁石粉ではチタン系、あるいはシリコン系等の表面処理剤で処理することによって磁粉の品質低下が改善される。

本発明による磁石成形品の品質をより向上させるためにはポストキュアーを行うことが必要であることもある。ポストキュアー条件については磁石成形品の要求品質によって決定されるか,あるいはエポキシ樹脂と硬化剤の組み合わせによって決定する。 本発明による組成物は繊維状補強材

を1-30%添加することによって大幅に強度, 弾性率, 耐熱性寸法安定性等を向上させることが 出来る.

繊維状補強材としてはガラス繊維、有機合成繊維、ウイスカ、鉱物繊維、カーボン繊維等が使用出来る。

実施例 1.

パリウムフェライト100gと10gのクレソールノボラック型エボキシ樹脂、ノボラック型フェノール樹脂5g。2メチールイミダゾール0.1g,ステアリン酸カルシュウム0.5gの混合物を90℃のまキシングロールで混合し、冷却を1500の成形金型に充填し、120秒間加熱加圧した、硬化物は容易に金型から取り出すこと保持した。この状態でも実用できる十分な強度を保持した。た、さらに強度を向上させるために150℃でポストキュアーを5時間行ったところ曲が強さが10%向上した

比較例 1

パリウムフェライト 1 0 0 g とクレゾール型エポキシ 1 0 g, 無水トリメリット酸 3 · 3 g, ベンジルメチルアミン 0 · 1 g, ステアリン酸カルシウム 0 · 5 g の配合物を 9 0 ℃のミキシングロールで混合 し冷却後粉砕し、成形材料とした・金型温度を 1 5 0 ℃で 1 0 分加熱加圧しても成形品は金型から取り出すことはできなかった・

比较例 2.

パリウムフェライト100gとピスフェノール型エボキシ10g、ジアミノジフェニールメタン3gステアリン酸カルシュウム0、5gを80℃のミキシングロールで混合し、冷却後粉砕し成形材料とした。この組成物は150℃の金型で15分で成形できたが、成形材料は40℃で2日間保持すると成形性が大幅に低下し、成形出来なくなった。

実施例 2

実施例 1 の磁粉を希土類磁粉(S m (C o . C u . F e . Z r) 7) 1 0 0 g を シラン系 カップリング剤 (K B M 6 0 3) で処理したものに代え

同様組成、手法で成形材料を作成した. この組成物は150℃の金型を用いて120秒で金型からとりだすことができた.

成形直後の試料および150℃で8時間ポストキュアーを行った試料について健東密度を常温および200℃で耐熱試験後の試料について測定した。

比較例I	4.5
比较例 2	6.0
実施例2ホストキュアなし	2. 1
まえトキュアー あり	1.8

この結果を見ても明らかなように本発明の組成物は磁粉の性能低下が他の組成物に比べて少ない ことが明らかである.

実施例 3

実施例 1 の組成物のミキシングロール混合時に 5 gのガラス繊維を混入して成形材料を作成した

特開昭62-46504 (4)

繊維状補強材を添加されたブラスチック磁石成 形品は力学的強度の向上が認められた